IMIDAZOQUINOLINES

Publication number: JP53050197 (A)

Also published as:

Publication date: 1978-05-08

Inventor(s):

1978-05-08
☐ JP60016438 (B)
NAKA YOUICHI; OKUMOTO TAKEKI; HOSOYA SHINKOU; YUKI ☐ JP1292402 (C)

HIROSHI +

Applicant(s): Classification: YOSHITOMI PHARMACEUTICAL +

- international:

A61K31/47; A61P31/04; A61P35/00; A61P35/02; C07D471/04; A61K31/47; A61P31/00; A61P35/00; C07D471/00; (IPC1-7): A61K31/47; C07D471/04

- European:

Application number: JP19760123626 19761014 Priority number(s): JP19760123626 19761014

Abstract of JP 53050197 (A)

PURPOSE:Imidazoquinoline derivatives of formula I {R<1> and R<2> are H, lower alkyl or aralkyl; R<3> is H, alkyl, lower alkenyl, lower alkoxyalkyl, aralkyl, etc.; Z is OH, hydroxyamino or -OR<4>(R<4> is lower alkyl, lower alkenyl, aryl, etc.)] and their pharmacological acceptable salts, e.g. 1, 3-dimethyl-1, 2, 5, 8-tetrahydro-2, 8dioxoimidazo [4,5-g] quinoline-7-carboxylic acid ethylester.

Data supplied from the espacenet database - Worldwide

(9日本国特許庁

公開特許公報

①特許出願公開

昭53-50197

⑤Int. Cl.² C 07 D 471/04 //	識別記号	❷日本分類 16 E 622	庁内整理番号 6736—44	❸公開 昭和	口53年(1978)5月8日
A 61 K 31/47	ADU	30 G 133.32	6617-44	発明の数	1
·	ADZ	30 H 52	5727—44	審査請求	未請求
(C 07 D 471/04		30 H 612	5727-44		
C 07 D 221/00					(全 15 頁)
C 07 D 235/00)				4	en e

⊗ 1	Ξ	ダ	ゾ	+	1	リ	ン	'誘導体
------------	---	---	---	---	---	---	---	------

願 昭51—123626

②出 願 昭51(1976)10月14日

@発 明 者 中洋一

20特

福岡県築上郡吉富町大字広津13

36

同 奥本武城

東京都新宿区高田馬場 4 -31-

9 アトマ・ホーン501号

⑩発 明 者 細谷真弘

福岡県築上郡吉富町大字広津13

36

同 湯木弘

中津市大字湯屋297番地

切出 願 人 吉富製薬株式会社

大阪市東区平野町3丁目35番地

個代 理 人 弁理七 高宮城勝

明 編 書

1. 発明の名称

イミダゾヤノリン誘導体

2. 特許請求の範囲

で表わされるイミダゾキノリン誘導体をよび その

医薬的に許容しりる塩。

上記式中の各記号の定義は、次の通りである。

R1,R2世それぞれ水滑原子、低級アルキル

基またはアラルキル基を示す。

B ³ 松水素原子、アルキル基、低級アルケニル

基、任欲アルコキシアルキル基、アラルキル基ま

たは
$$-(CH_2)_B$$
 $\begin{pmatrix} CH_2)_B \\ 0 \end{pmatrix}$ (π は $1 \sim 5$ の発散を、

nは0かよび1~(の塩散を示す。)で表わるれ

る基を示す。

·2は水敷基、ヒドロキシアミノ基または — OR4

基〔R⁴は低級アルキル基、低級アルケニル基。

キル基主たはー(CB₂)_n (CE₂)_n (m は 2

~5の整数を、nは0または1~(の整数を示力。)

で表わされる基を示す。)

3. 発明の詳細な説明

本発明は、一般式

で表わされるイミダゾケノリン勝帯休またはその

医薬的に許容しうる塩に買する。

上記式中の各記号の定義は、次の通りである。

P ¹ ,R ² はそれぞれ水素原子、低級アルキル

基またはアタルキル基を示す。

R ³ は水濃原子、アルキル基、低級アルケニル 某、任扱アルコキシアルキル基、アラルキル基ま 数を、 n は 0 または 1 ~ (の整数を示す。) で表 わされる基を示す。

Z 仕水疲益。ヒドロキシアミノ基または~ OR4 基[Rもは低級アルキル基、低級アルケニル基、 **任益アルコキ: アルキル基、アリール基、アラル** キル基または- (CH₂)_n (CH₂)_n (aは1~ 5の生散を、mは0またはし~4の生散を示す。) で表わされる蓋を示す。〕を示す。

と記名定義中、低級アルキルはメチル、エチル、 プロビル、イソプロビル、ブチルまたはイソプチ ルなどを、アルキル基はさらに1ーエチルペキシ

3ープテンー!ーイルなどを意味する。

一般式(1)の化合物は、以下の方法により製 造される。

(I)R 3が水素原子を示し、とが- OR4 基を示す化 合物、ナなわち、一般式

$$0 = \begin{pmatrix} R^1 & 0 \\ R^1 & 0 \\ R^2 & H \end{pmatrix} \begin{pmatrix} COOR^4 \\ (IA) \end{pmatrix}$$

る。)で表わされる化合後またはその互変異性体 である一般式

(式中、R¹,R²かよびR⁴は前記と回義であ å。)

で表わされる化合物の場合:

`アルキル芸、低級アルコキシ羔、ハロゲン原子 (塩素、臭素をたはヨウ素など)をたはニトロを有 たは-(CH2)m (sは2~5の整 していてもよいペンジル、フェネチルまたはフェ 三 ニルプロピルなどを、低級アルコキシアルキルは ル、エトキシメチル、エトキシブチル、プロポキ チルまたはプトキシブチルなどを、 $-(CH_2)_n$ $(CH_2)_n$ で表わされる基は2, 3-エポキシブロピル、2-または3-テトラヒ ドロフリル、テトラヒドロフルフリル、2ーまた は4ーテトラヒドロピラニル、3ー(2ーチトラ * ヒドロビラニル)プロビルまたは1-(2-テト - ラヒドロフリル)プチルなどを、低級アルケニル 「FRA

一般式

(式中、R1,R2かよびR4は前記と同義であ る。)で表わされる化合物を無路媒または好まし くは不活性溶媒中150~300℃。好ましくは 180~260℃で知熱閉環することにより得ら

不括性溶媒としては、鉱油、フタル酸ジェチル、 ジベンジルエーテル、ジフエニルエーテル、ジフ エニルもたはジフエニルエーテルとジフエニルと の茂合物(登録商様 サーム8)などが用いら

出発物質である一般式(1) の化合物は、一般

$$0 = \left(\begin{array}{c} R^2 \\ N \\ R^3 \end{array}\right)$$

(式中、 R ² および R ³ は前紀と両数である。) で表わされる化合物と一般式

(式中、R 4 は前配と同義であり、R 5 は低級アルキル基を示す。)

で表わされる化合物とを反応させることにより製 者させる。

反応は、一般式(II) かよび(II) の化合物を 不 好ましくはそれぞれ等モルずつ用いて適当な承括 性溶媒(ペンセン、トルエン、キシレン、メタノ ール、エタノール、アセトン、テトラヒドロフラ ン、ジオキサン、ジメチルホルムアミド、ジメチ

は低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アルコキシアルキル基、アラルキル基または
-(CH2)m (エかよび n は前配と同様である)で表わされる基を、ごは水酸基または
-OR4基(R4は前配と関係である)を示す。〕
で表わされる化合物の場合:

〔式中、 R ¹ 、 R ² ≯ L び がは前配と同義である。) で表わされる化合物またはその互変異性体である

一般式

(式中、R1 R2かよびでは前配と同義である。)

ルアセトアミドまたはジノチルスルホキサイドなど)の存在下または無溶縦下に室温から150で、好ましくは90~130でで加熱することにより得られる。

とのよりにして得られた一般式(Ⅱ)の化合物 は単離精製することなく、連続して次の加熱閉環 工程に用いることもできる。

(1) R 3 が低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アルコキシアルキル基。アラルキル基または
- (CH2) n で表わされる基を示し、
こが水酸基または- OR 4基を示す化合物、すなわち

$$0 = \begin{pmatrix} R^1 & 0 & \\ & & & \\ & & & \\ R^2 & & & \\ & & & \\ R^3 & & \end{pmatrix}$$
 (Ib)

〔式中、 R^{-1} かよび R^{-2} は前記と同義であり、 R^{3}

で表わされる化会物と一般式

$$R^{3}-X \qquad \qquad (7)$$

(式中、R 3 は前記と同義であり、I は反応活性 カ原子または基(塩素、臭素、またはヨウ素など のハロゲン原子、メシルオキシ、ペンゼンスルホ ニルオキシまたはトシルオキシなどのスルホニル オキシ基または-08020R3 基を示す。)

反応は通当な溶媒(水、メタノール、エタノール、ブタノール、ペンセン、トルエン、キシレン、アセトン、ジオキサン、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミドまたはジメチルスルホキサイドなど)中またはそれらの混合溶媒中、有利には脱酸剤(水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水素カリウム、水素化ナトリウム、ナ

ビリジンなど)の存在下、10~120℃で、必 要であれば耐圧装置を用いて進行する。

出発物質の一般式(Ib)または(IB)の化 合物は、Zが一 OR4 基を示す場合は方法(I)により、 また2が水酸基を示す場合は後述する方法(3)によ りそれぞれ製造される。

(3)2が水敷基を示す化合物、すなわち、一般式

(式中、R¹, R²かよびR³は前配と同義であ る。)

で表わされる化合物の場合:

れる。

(4)一般式(I a) の化合物は、方法(1)または方法 (2)により製造されるが、さらに一般式(I o)の 化合物と一股式

(式中、R 4 は前記と図典である。) で表わされる化合物またはその水酸基における区 応性誘導体と常法によつて反応させるととによつ ても製造される。

(5)2がヒドロキシアミノ基を示す化合物、すなわ ち、一般式

(式中、 R^{1} 、 R^{2} かよび R^{3} は前紀と同義でも ٥.)

義である。)

で表わされる化合物を加水分解反応化付すことに より製造される。

反応は、水単独または水かまびメタノール、エ **タノール、アセトン、テトラヒドロフラン、ジオ** キサン、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセト 終中無機酸(塩酸。硫酸またはリン酸など)また はアルカリ(水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、 炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水煮ナトリ クムまたは炭酸水素カリタムなど)を用いて、50 ~150℃、好せしくは100℃付近で進行する。 出発物質の一般式(Id)の化合物のうち、R³ が水素原子の化合物は方法(I)により、 R 3 が水素 原子以外の基を示す化合物は方法(2)により製造さ

で表わされる化合物の場合:

一般式(10)の化合物かよびそのカルボキシ ル基化かける反応性酵導体(一般式(Id)で表 わされる化合物も合む)とヒポロキシルアミンと を反応させることにより得られる。

一般式(Id)の化合物とヒドロキシルアミン との反応は、化合物(Ia)を進当な不括性溶媒 (メタノール、エタノール、プタノール、アセト ン、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ペンゼン、 トルエン、キシレン、ジメチルホルムアミド、ジ ノチルアセトアミドまたはピリジンなど)中また はそれらの混合溶集中に溶かした店後に、-20 カリ(水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、 炭酸ナトリクムをたは炭酸カリクムなど)から、

40 ... 56197(5)

重当な溶媒(水、ノタノール、エタノール、アセトン、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメチルホルムアミド、ジノチルアセトアミド、ジノチルスルホキサイドまたはビリジンなど、好ましくはメタノール)中またはそれらの混合溶媒中、10~60℃にて調整したヒドロキシルアミン溶液を加えるととにより進行する。

以上のようにして得られる一般式(1)の化合物は、所望により無機酸(塩酸、硫酸、臭化水素酸または硝酸など)または有機酸(シュウ酸、マレイン酸、フマール酸、クエン酸、メクンスルホン酸またはカートルエンスルホン酸など)と処理することにより酸付加塩となしうるし、また、スが水酸基かよびヒドロキンアミノ基である化合物は、常法によりそれぞれアルカリ金属(ナトリウム、カリウムまたはリチウムなど)塩かよびアル

カリ土類金属(カルシウムまたはマグネシウムなど)塩となしりる。

本発明の化合物(1)かよびその医薬的に許容 しうる塩は抗菌作用を有し、かよびマウス白血痢 (L-1210)、吉田内臓またはエールリンヒ酸 水癌などにすぐれた効果を示し、抗菌剤または刺 癌剤として有用である。

本発明の化合物(I)かよびその医薬的に許容 しうる塩を医薬として用いる場合、それ自体また は適宜の薬理的に許容される担体、成形制、希釈 別と混合し、粉末、顆粒、旋剤、カブセル剤、注 射剤などの形態で、経口的または非経口的に投与 することができる。投与量は対象疾患、症状、化 合物によつても異なるが、経口投与の場合通常成 人」日あたり、300~100平程度である。

以下、実施例により本発明をより詳細に説明す

实施例 1

Ⅱ - (1、3 - ジメチル- 1、2 - ジヒドロー
2 - オキソー5 - ベンズイミダソリル)アミノメ
チレンマロン酸ジエチルエスチル1、5 gを2 4
0 でに加熱したサーム6(登録商標、新日飲化学
製)90 世に投入する。30分間245でで加熱
振弊後、室温まで冷却し結晶を俨取してノタノー
ルで充分売う。ジメチルホルムアミドで再結晶す
ると、黄褐色結晶の1、3 - ジメチルー1、2、
5、8 - チトラヒドロー2、8 - ジオキソイミダ
ゾ(4、5 - g)キノリン- 7 - カルボン酸エチ
ルエステルが称られる。酸点320で以上。

収載気共鳴スペクトル(180mm g , 赤酸中)

1.60ppm(3H) トリプレット

3.75ppm(6H) ダブレット

4.73ppm(2H) カルテット

1.86ppm(1H) シングレフト

8.18ppm(1H) シングレフト

9.28ppm(1H) グプレット

赤外線吸収スペクトル(臭化カリウム錠) …

 $1728 \, \text{cm}^{-1}$) C = 0 (エステル部)

 $1720 \, \text{cm}^{-1} > \text{c} = 0 \, (\frac{1}{2})$

周様にして次の化合物が待られる。

◎ ボー(1,3-ジベンジルー1,2-ジヒドロー2ーオキソー5ーベンズイミダソリル)アミノメチレンマロン酸ジエチルエステルから、1,3ージベンジルー1,2,5,8ーチトラヒドロー2,8ージオキソイミダゾ(4,5~g]キノリンー1ーカルボン酸エチルエステル 動点211~219℃(分解)

特点点(03-501973)

◎ 耳-(1-ペンジル-1,3-ジヒドロ-2-オキソー5-ペンズイミダソリル)アミノノチレンマロン酸ジェチルエステルから、1-ペンジルー1,2,5,8-テトラヒドロー2,8-ジオキソイミダソ(4,5-8)キノリン-1-カルポン酸エチルエステル 酸点292~295℃(分解)

◎ 8 - (1,2-ジヒドロ-2-オキソー5 - ペンズイミダソリル)アミノメチレンマロン酸ジエチルエステルから、1,2,5,8-テトラヒドロー2,8-ジオキソイミダゾ(4,5-&3+ノリン-1-カルボン酸エチルエステル 酸点32
 ○ で以上

賽施例 2

5-アミソー1、3-ブチルー1、2-ジヒド ロー2-オキソベンズイミダゾール23gかよび

使験ナトリウム26.5g、ヨウ化エチル46.8g
かよびジノチルホルムアミド600gの混合液を85℃で8時間加熱機構し、さらに120℃で3時間加熱機構し、さらに120℃で3時間加熱する。反応終了後、熱時严適して不溶物を除去し、戸液を半分まで減圧機解する。20℃まで冷却してから氷水24に投入し結晶をよく砕き戸取する。水洗後エタノールで再結晶すると、淡黄色の1,3-ジメチルー5-エチルー1,2,5,8-デトラヒドロー2,4-ジオキソイミメソ(4,5-g]キノリンー1-カルボン酸エチルエステルが得られる。融点231~234℃

-以下余白-

エトキシノチレンマロン酸ジェチルエスチル 2 1. 6 gを 1 3 0 でで 3 時間加熱後、副生したエタノ ールを減圧下に留去する。 生成した褐色曲状物質を、 2 4 0 でに加熱したサ

生成した褐色油状物質を、240℃に加熱したチーム8(登録助標、新日鉄化学製)に投入し、30分間245℃で加熱機拌する。

析出した結晶を室温まで冷却した後、伊取し、メタノールで洗つて洗浄すると、黄褐色結晶の1、3 ージブチルー1、2、5、8 ーテトラヒドロー2、8 ージオキソイミダゾ(4、5 ー g)キノリンー1 ーカルボン懐エチルエステルが得られる。 前点268~211 に(分解)

実施例 1

1 、3 -ジメチル-1 、2 、5 、8 -チトラヒ ドロー2 、8 -ジオキソイミダゾ(4 、5 - g] キノリン-7 - カルボン酸エチルエステル 6 0 g,

1行數額

1123 112 2-1-1-2-1-1-2-

阿様にして、以下の化合物が得られる。

⑤5-アリルー1、3-ジメチルー1、2、5、
 8-テトラヒドロー2、8-ジオキソイミダソ(
 4、5-g]キノリンー1ーカルボン酸エチルエステル 酸点230~232で(エタノールから)
 ⑥1、3-ジメチルー5-(2-エトキシエチル)-1、2、5、8-テトラヒドロー2、8-ジオキソイミダゾ(4、5-g]キノリン-1ーカルボン酸エチルエステル 酸点231~232で(エタノールから)

◎ 1 . 3 - ジノチル - 5 - イソプロビル - 1 . 2
 . 5 . 8 - テトラヒドロー 2 . 8 - ジオキソイミ
ダゾ(4 . 5 - g)キノリン - 1 - カルボン酸エ
チルエステル

実施例 (

ジメチルホルムアミドリロゼに1.3ージメチ ルー1:2:5:8-テトラビドロー2:8-ジ オキソイミダソじし、5-g]キノリンー1-カー ルポン酸エチルエステル 6.0 gを騒動し、1.0℃ で水楽化ナトリクム1.1gを一度に加える。常益 で1時間撹拌後、温度を徐々に上げ、90℃で透 明被となるまで機件する。 冷後、20℃にてテト **ラヒドロフルフリルブロマイド50gを加え、室** 温にて10時間複雑する。副生する臭化ナトリウ ムをが去し、炉液を減圧下に萎縮し、得られた精 晶を水でよく洗り。エタノールから再結晶すると、 1,3-ジメチルー5-エチルー1,2,5,8 ーテトラヒドロフルフリルー1 、2 、5 、8 ーテ トラヒドロー1 、Bージオキソイミダソ[4 、5 - 網】キノリン-1 -カルポン酸エチルエステル が得られる。融点109~211℃

夹笔例 5

1、3一ジブチルー1、2、5、8一テトラヒドロー2、8ージオキソイミダゾ〔4、5ーg〕キノリンー1ーカルボン酸エチルエステル1 1.5 g、炭酸カリウム9.4g、ヨウ化エチル&4g、ジノチルホルムアミド!15 g かまび水11.5 g の混合溶液を85 ℃に1時間、105 ℃で2時間加熱推発を行なう。反応終了後、溶媒を減圧下に割まする。表つた朔状物質を充分冷却した後、水水300gに投入し、クロロホルムで抽出する。硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下に濃縮乾弱し、得られた粗結晶を酢酸エチルから再結晶すると、1、3ージブチルー5ーエチルー1、2、5、8ーテトラヒドロー2、8ージオキソイミダゾ〔4、5ーg〕キノリンー1ーカルボン酸エチルエステルが得られる。 融点157~158 ℃

同様にして、次の化合物が得られる。

③5 -ペンジルー1、3-ジメチルー1、2、5
、8 -チトラヒドロー2、8-ジオキソイミダソ

「4、5-g〕キノリンー7-カルボン酸エチル
エステル、酸点239~241で(エタノールか

6)

◎1,3-ジベンジル-5-エチル-1,2,5
 ,8-デトラヒドロー2,8-ジオキソイミダソ
 [4,5-g]キノリン-1-カルボン酸エチルエステル 融点200~203で(エタノールか

◎1,3-ジメチル-5-(1,3-エポキシブロビル)-1,2,5,8-チトラヒドロ-2,
 8-ジオキソイミダゾ(4,5-g)キノリンー
 1-カルボン●エチルエステル

実施例(

1、2、5、8-チトラヒドロー2、8-ジオキ
ソイミダソ(4、5-8)キノリンー1-カルボ
ン酸エチルエステル10gを10%水酸化ナトリ
クム水溶液300㎡に腰面し3時間遺疣する。熱
時、不溶物を戸去し、冷後塩酸で酸性にして折出
する結晶を戸取する。充分に水洗後乾燥し、ジグチルホルムアミドから再結すると、1、2、5、3字23、8-デトラヒドロー2、8-ジオキソイミダソ(4、5-8)キノリン-1-カルボン酸が待られる。融点320℃以上

◎1、3-ジノチル-1、2、5、8-テトラヒ ドロ-2、8-ジオキソイミダゾ[4、5-8] キノリン-1-カルボン酸 酸点320℃以上(ジノチルホルムアミドから)

◎1.3-ジノチルー5-エチルー1.2.5.

8-デトラヒドロー2、8-ジオキソイミダゾ(オキソイミダゾに4,5~g〕キノリン・1~カ 320七以上(ジノチルホルムアミドから) ルボン酸 融点211~280℃(ジメチルホル ムアミドから) 1.60 ppm (3 H) トリプレット Ø5-ペンジル-1、3-ジノチル-1、2、5 · 1.8 4 ppm (3 H) トリプレット 111ppm (6日) ダブレット 4.72 ppm (2H) カルテント 5.00 ppm (2H) カルテフト ドから) ◎1 . 3 - ジメチルー 5 - デトラヒドロフルフリ . & 3 8 ppm (1 H) ·シングレット 9.29 ppm (1 H) シングレフト ルポン酸 融点320℃以上(ジメチルホルムア 赤外線吸収スペクトル(臭化カリクム館) 1726cm⁻¹ > C = O (エステル部) ミドから) ・1 ーテトラヒドロー2、8 ージオキソイミダゾ <u>(C4.5-9]</u> 8 ージオキソイミダゾキノリンー1ーカルボン酸 [(· 5 - g] キノリンー 7 - カルボン酸 融点 262~263で(ジメチルホルムアミドから) ◎1、3-ジメチル-5-(1-テトラヒドロビ フニルメチル)-1 、2 、5 、8 -テトラヒドロ 8 - テトラヒドロー 2 、8 - ジオキソイミダソ[- 2 . 8 - ジオキソイミダゾ(4 . 5 - g] キノ 4.5-g]キノリン-1-カルボン酸 融点 202~205C(x*/-~**6) ◎1、3-ジノチルー5-(1、3-エポキシブ 8-ジオキソイミダソ(i、5-g)キノリンー **まージオキソイミグゾ[4 , 5 − g]キノリンー** リル)-1 、2 、5 、8 ーテトラヒドロー2 、8

i : j. Z) ,;

オキソイミダゾじ も、5 一g 3 キノリンー 1 ーカルボン節

⑤ 5 - (3.4-ジノトキシベンジル) - 1.3
 -ジノチル-1.2.5.8-テトラヒドロ-2
 .8-ジオキソイミダゾ(4.5-gコキノリン-7-カルボン酸

◎1、3-ジメチル-5-(4-ソチルペンジル)
 -1、2、5、8-デキラヒドロ-2、8-ジオ
 キソイミダゾ(4、5-g]キノリン-7-カル
 ボン酸

◎1,3-ジメチルー5-ビニルー1,2、5。8-テトラヒドロー2,8-ジオキソイミダゾ(4,5-g]キノリンー1-カルボン酸

、5、8ーテトラヒドロー2、8~ジオキソイミ ダン[4、5-α]キノリンー1ーカルボン酸

◎1,3-ジメチル-5-イソプロピル-1,2

イミグゾじ 4 、5 -g] キノリンー 7 - カルボン 酸

◎1、3-ジメチル-5-(2-エチルヘキシル)-1、2、5、8-テトラヒドロ-2、8-ジオキソイミダゾ(4、5-g]キノリン-7-カルボン酸

◎1 . 3 -ジノチル-5 - オクチル-1 . 2 . 5
 . 8 - テトラヒドロー2 . 8 - ジオキソイミダゾ

◎1 , 3 - ジノチル - S - ラクリル - 1 , 2 , S, 8 - テトラビドロ - 2 , 8 - ジオキソイミダソ

〔4,5-g〕キノリン-1-カルポン酸

〔4,5~g〕キノリン~1-カルボン種

●1、3-ジノテル-5-ヘキサデシル-1、2・5、8-テトラヒドロ-2、8-ジオキソイミ

ダソ[4 , 5 − g]キノリン−1 −カルボン酸 ◎1 , 3 −ジノチル−5 −ステアリル−1 , 2 , 数13.7-55.0197(j) ● 5 - ブチルー1 、3 - ジノチルー1 、2 、5 、

8ーテトラヒドロー2。8ージオキソイミダゾ[

4 ,5 - g]キノリン~1 ーカルポン酸

◎1,3-ジメチルー5-エトキシメチルー1.

1.5.8-F->c Fu-2,8-ジオキソイ

ミダソじも、5 -g〕キノリン-1-カルポン酸

◎5~(2~/トキシエチル)~1.3~ジメチ

ルー1 、2 、5 、8 ーテトラヒドロー2 、8 ニジ

オキソイミグゾじゅ ,5 - g]キノリンー1 - カ

ルポン酸

⑩5-(2-ブトキシエチル)-1,3-ジリチル-1,2,5,8-デトラヒドロ-2,8-ジオキソイミダゾ[4,5-g]キノリン-1-カルボン物。

5、8ーデトラヒドロー2、8ージオキソイミダ ソ[4、5-8]キノリン-1-カルボン酸

-以下余白-

4. ((13)-50197.10)

実施例1

1 . 3 - ジノチルー1 . 2 . 5 . 8 - テトラヒドロー2 . 8 - ジオキソイミダゾ [4 . 5 - g] キノリンー1 - カルボン酸 4 8 g を 6 % 水酸化ナトリウム水溶液 4 0 = 化溶かし、攪拌したが 580 でにてジノチル硫酸 4 4 g をゆつくり 適下する。水酸化ナトリウム 1. 6 g を加え、 さらにジノチル硫酸 4 4 g を適下する。これを さらに 2 回線り返し、 や後成色炭を加えて戸過する。戸 旅 を 塩酸酸性にして 折出する 結晶を 戸取する。水でよく洗浄後、乾燥し、 ジノチルホルムアミドから 再納品 すると、 1 . 3 . 5 - トリノチルー1 . 2 . 5 . 8 ーテトラヒドロー2 . 8 ージオキソイミダゾ [4.5 ー g] キノリンー1 ーカルボン酸が得られる。 触点 3 2 0 で以上

实施例 8

ーテトラヒドロー2、8ージオキソイミダゾC (5 ー 8) キノリンー1 ーカルボン酸 3 0 g かよび水酸化カリウム 0.5 6 g を水 1 0 0 叫に溶解する。 放圧下に水を留去し得られたカリウム塩結晶を1 5 0 ℃/0.1 mmHg で減圧乾燥する。 これをジノチルスルホキサイド 5 0 叫に懸飾し、炭酸水 米カリクム 1 0 0 可かよびメトキシエチルクロライド 2 0 g を加えて1 1 0 ℃で3時間加熱撹拌する。 付られた済明液を1 0 ℃に冷却し水水 2 0 0 叫に投入する。折出する結晶を評取し、水洗後、乾燥し、ジオキサンから再結晶すると、無色の1 ・1 ージノチルー5 ーエチルー1・2・5・8ーテトラヒドロー1・8ージオキソイミダゾ(4・5ーg) キノリンー1 ーカルボン酸 2ーノトキシエチルエステルが得られる。酸点 1 6 6~ 1 6 9 ℃

同様にして次の化合物が得られる。

1-ペンジルー2,3,5,8ーテトラヒドロ

实施例 9

1,3-ジノチルー5-エチルー1,2,5,1

③ 1、3-ジノチルー5-エチルー1、2、5、8-テトラヒドロー2、8-ジオキソイミダソ(4、5-g]キノリンー7-カルボン酸メチルエステル 酸点265~267で(メタノールから)
 ④ 1、3-ジメチルー5-エチルー1、2、5、8-テトラヒドロー2、8-ジオキソイミタソ(4、5-g]キノリンー7-カルボン酸テトラヒドロフルフリルエステル 酸点156~159で(ジオキサンーベンゼンから)

① 1、3-ジノチルー5-エチルー1、2、5、
 8-テトラヒドロー2、8-ジオキゾイミダブC
 4、5-g]キノリンー1-カルボン酸フェニルエステル

③ 1.3-ジノチル-5-エチル-1.2.5.
 8-テトラヒドロ-2.8-ジオキソイミダソ(
 4.5-g]キノリン-1-カルボン酸 4-=ト

ロフエニルエステル

1、3-ジノチル-5-エチル-1、2、5、
 8-テトラヒドロ-2、8-ジオキソイミダソ(
 4、5-g]キノリン-1-カルボン酸ペンジルエステル

1、3-ジノチル-5-エチル-1、2、5、
 8ーテトラヒドロ-2、8-ジオキソイミダソ(
 4、5-g]キノリン-7-カルボン酸2、3-エポキシブロビルエステル

① 1、3-ジノチルー5-エチルー1、2、5、
 8-テトラヒドロー2、8-ジオキソイミダゾ(
 4、5-g]キノリンー7-カルボン飲ブチルエステル

8ーテトラヒドロー1、8ージオキソイミダゾ(4、5ーg)キノリンー1ーカルボン酸アリルエ

キシルアミンのメタノール溶液を操弊しながらゆつくり獨下する。 簡下後、晶度を徐々に上げていくとも0で位で溶液は一度透明になり、ただらに結晶が折出してくる。60でに3時間機弾した後、10でまで冷却して、結晶を严取する。メタノールでよく洗つた後、木水に投入し酢酸酸性とすると、ヒドロキザム酸が折出する。これを严取しメタノールで洗浄後、気臭する。ジメチルホルムアミドから再始晶すると、無色の1、3ージメチルー5ーエチルー1、2、5、8ーテトラヒドロー2、8ージオキソイミダソ(4、5ーg]キノリンー1ーヒドロキサム酸が得られる。酸点252~253で(分解)

同様化して次の化合物が得られる。

③ 1 . 3 - ジノナル - 5 - アリル - 1 . 2 . 5 .8 - テトラヒドロー2 . 8 - ジオキソイミダソし

ステル

 ① 1、3-ジノナルー1、2、5、8-テトラ ヒドロー2、8-ジオキソイミダソ(4、5-g
]キノリンー7-カルボン酸2-テトラヒドロビ ラニルメナルエステル

実施例 10

とドロキシルアミン塩酸塩 7.2 gをメタノール 5 0 ml に溶解し1 0 で以下に冷却してこれに水酸 化カリウム 8.5 gをメタノール 1 0 0 ml に溶かした か溶液をゆつくり 摘下する。 副生する塩化カリウムを 戸去してとドロキシルアミンのメタノール 溶液を 網製する。 1 , 3 ージメチルー 5 ーエチルー 1 , 2 , 5 , 8 ーテトラとドロー 2 , 8 ージオキソイミダン(4 , 5 ー g) キノリンー 1 ーカル ポン酸エチルエステル 1 7.1 gをメタノール 1 5 0 ml に 軽 動し、 2 0 で以下で先に 関製したとドロ

4 . 5 - 8] キノリンー 7 - ヒドロキサム曲

◎ 1、3-ジノチル-1、2、5、8-デトラ ヒドロー2、8-ジオキソイミダゾ(4、5~g]キノリン-7-ヒドロキサム酸

1.1-ジノチル-5-ビニル-1.2.5,
 8-テトラヒドロ-2,8-ジオキソイミダソ(
 4.5-g]キノリン-7-ヒドロキサム飲

⑤ 5ープチルー1、3ージノチルー1、2、5、
 8ーテトラヒドロー2、8ージオキソイミダソ(
 4、5ー8】ギノリンー1ーヒドロキサム酸

③ 1、3、5ートリノチルー1、2、5、8ーデトラヒドロー2、8ージオキソイミダソ(4.5一番3キノリン-1-ヒドロキサム師。

⑤ 5 - イソプチルー1、3 - ジメチルー1、2、
 5 、8 - テトラヒドロー1、8 - ジオキソイミダソ(4、5 - g] キノリン- 7 - ヒドロキサム酸

50 1 m J-- 501 97 (2)

① 1、3-ジメチルー5-エトキシノチルー1、
 2、5、8-テトラヒドロー2、8-ジオキソイミダソ(4、5-g]キノリンー7-ヒドロキサム酸
 ⑥ 1、3-ジノチルー5-(2-ブトキシエチル)-1、2、5、8-テトラヒドロー2、8-ジオキソイミダソ(4、5-g]キノリンー7-ヒドロキサム酸

① 1.3-ジノチルー5-(2-メトキシエチル)-1.2,5,8-テトラヒドロー2,8-ジオキソイミダゾ〔4.5-g〕キノリンー7-ヒドロキサム酸

 ① 1、3-ジノチル-5-(2-デトラヒドロピラニル)-1、2、5、8-デトラヒドロー20 ージオキソイミダゾ(4、5-g]キノリン-7-ヒドロキサム酸

ー1.2.5.8-テトラヒドロー2,8-ジオ キソイミダソ〔4,5-g〕キノリンー1-ヒド

① 1、3-ジェチル-5-メチル-1、2、5、
 8-テトラヒドロ-1、8-ジオキソイミダソ(
 4、5-g]キノリン-7-ヒドロキサム館

ロキサム酸

○ 1,3,5-トリエチル-1,2,5,8 テトラヒドロ-2,8-ジオキソイミダゾ(4,5
 -8]キノリン-7-ヒドロキサム御

① 1,3-ジェチルー5-(2-デトラヒドロフリル)-1.2.5.8-デトラヒドロ-2.8
 -ジオキソイミダゾー[4,5-g]キノリンー
 7-ドロキサムΦ

③ 1、3-ジブチルー5-エチルー1、2、5、
 8ーテトラヒドロー2、8-ジオキソイミダゾC
 4、5-g]キノリンー7-ヒドロキサム般

リルー1 . 2 . 5 . 8 ーテトラヒドロフルフリル ー1 . 2 . 5 . 8 ーテトラヒドロー 2 . 8 ージオ キソイミダゾ(4 , 5 - g) キノリンー 7 ーヒド ロキサム輪

○ 1 . 3 - ジノナル - 5 - (2 - テトラヒドロピラニルノナル) - 1 . 2 . 5 . 8 - テトラヒドロー2 . 8 - ジオキソイミダゾ(4 . 5 - g)キ

⑤ 5 ーベンジルー1 、3 ージメチルー1 、2 。
 5 、8 ーテトラヒドロー2 、8 ージオキソイミダソ(4 、5 ーg]キノリンー1 ーヒドロキサム酸
 ⑥ 5 ー(2 、4 ージクロロベンジル)ー1 、3 ージメチルー1 、2 、5 、8 ーテトラヒドロー2はージオキソイミダゾ(4 、5 ーg]キノリンー7ーヒドロキサム酸

◎ 1,1-ジノチルー5(2-=トロペンジル)

① 1、3-ジブチルー1、2、5、8ーテトラ
 ヒドロー2、8ージオキソイミダゾ(4、5ーg)
 コキノリンー7ーヒドロキサム酸

③ 1、3-ジイソブチルー5-エチルー1、2、
 5、8-テトラヒドロー2、8-ジオキソイミダソ(4、5-g]キノリンー7-ヒドロキサム酸
 ⑥ 1、3-ジベンジルー5-メチルー 1、2、
 5、8-テトラヒドロー2、8-ジオキソイミダソ(4、5-g]キノリンー7-ヒドロキサム酸
 ⑥ 1、3-ジベンジルー5-メチルー 1、2、
 5、8-テトラヒドロー2、8-ジオキソイミダソ(4、5-g]キノリンー7-ヒドロキサム酸
 ⑥ 1、3-ジベンジルー5-エチルー1、2、
 5、8-テトラヒドロー2、8-ジオキソイミダソ(4、5-g]キノリンー7-ヒドロキサム酸
 ⑥ 5-(2-ブテニル)-1、3-ジノチルー1、2、5、8-テトラヒドロー2、8-ジオキ

ソイミダゾじょ 15-8]キノリンー1-ヒドロ

キサム酸

紀25年23-50197(13)

① 1,3-ジノナルー5~(2-エチルヘキシル)~1,2,5,8-デトラヒドロー2,8-ジオキソイミダゾ(4,5-g)キノリン−1~

ヒドロキサム酸

③ 1.3-ジノナル-5-オクチル-1.2.
 5.8-デトラヒドロ-2.8-ジオキソイミダソ(4.5-g]*ノリン-1-ヒドロキサム酸

ツ(4,5-g)*ノリン-1-ヒドロキサム酸

③ 1.3-ジノチル-5-ラクリル-1.2;

5,8-テトラヒドロ-2,8-ジオキソイミダ

ツ(4,5-g)*ノリン-1-ヒドロキサム酸

④ 1.3-ジノチル-5-ステアリル-1.2;

5 、 8 ーテトラヒドロー 2 、 8 ージオキソイミダ ソC 4 、 5 ー g] キノリン~ 7 ーヒドロキサム酸

2.5,8ーテトラヒドロー2,8ージオキソイ

ミダゾ〔4,5-g〕キノリンー1-ヒドロキサム

代理人 弁理士 高宮城 最 (3)

特炸疗 長 官 無 各 善 二殿

1. 事件の表示 昭和 5 1 年特許顧第 1 2 3 6 2 6 号

発明の名称
 イミダゾヤノリン誘導体

3. 補正をする者

事件に関係 特許出願人

4. 代 理 人

住 済 大阪市東区平野町 3 丁自35番地

占富製業株式会社内

氏 名 弁理士 高 宮 城 (6.6.3.0) **6**00個

5. 補正の対象

明細書の発明の詳細ご説明の橋

6. 補正の内容

明細書を以下の通り補正する。

(1)第 2 1 ページ下から 2 行の「 チルエステル 」の 後に「 厳点 2 8 8 ~ 2 9 0 ℃ 」を挿入する。

(2) 第24ページ下から2行と末行の間に以下の記載を挿入する。

「 ◎ 5 - エチルー 1 , 3 - ジノチルー 1 , 2 , 5 , & - チトラヒドロー 2 , & - ジオキソイミダゾ(4 , 5 - g]キノリンー 7 - カルボン酸エチルエ ステル 融点 1 9 8 ~ 2 0 1 ℃

◎1,3-ジノチルー5-オクチルー1,2,5
 ,8-テトラヒドロー2,8-ジオキソイミダゾ
 [4,5-g]キノリンー1-カルボン酸エチルエステル 酸点161~165 で

イミダゾC 4 ・5 - g] キノリンー1 ーカルポン

酸エチルエステル 融点205-208で

ルエステル 融点しもり~151七

◎1,3-ジメチルー5-ステアリルー1,2,5,8-チトラヒドロー2,8-ジオキソイミダ ゾ[4,5-g]キノリン-1-カルボン映エチ

◎1,3,5~トリメチル~1,2,5,8~デトラヒドロ~1,8~ジオキソイミダゾ〔4,5~8〕キノリン~1~カルボン酸エチルエスチル
 融点279~282℃

◎1、3-ジメナル-5~(2-メチルアリル)
 -1、2、5、8-テトラヒドロー2、8-ジオキソイミダゾ(4、5~8]キノリン-1-カルボン酸エチルエステル 酸点228~238 て
 ◎1、3-ジメナル~5~(1-メチルアリル)

-1.2.5,1~テトラヒドロ~2,1~ジオ

% III : 53--50197(14)

キソイミダソ(4 , 5 - 8] キノリン-1-カル ポン酸エチルエステル 酸点 | 8 4 ~ 1 8 7 ℃ ⑤ 5 ~ (4 - クロロベンジル) - 1 , 3 - ジメチ ルー1 , 2 , 5 , 8 - テトラヒドロー 2 , 8 - ジ オキソイミダソ(4 , 5 - 8] キノリン-1 - カ ルがン酸エチルエステル 酸点 | 2 0 ~ 1 2 3 ℃ ⑥ 5 ~ (2 - エチルヘキシル) - 1 , 3 - ジメチ ルー1 , 2 , 5 , 8 - テトラヒドロー 2 , 8 - ジ オキソイミダソ(4 , 5 - 8] キノリン-1 - カ ルポン酸エチルエステル 酸点 | 6 0.5 ~ 1 6 2 5 ℃

(1)第30ページ2行の「ルポン酸」の後に「酸点 326~327℃(分解)」を抑入する。

(4)第30ページ下から4行の「4,5-g]キノリン-1-カルボン酸」の後に「酸点320℃以上」を挿入する。

(II)第41ページ10行の「4,5-g]キノリン - 7-ヒドロヤサム酸」の後に「融点246~2 49で(分解)」を挿入する。

02第43ページ11行と12行の間に「触点24 9~252で(分解)」を挿入する。

03年 4.5ページ末行の「キサム酸」の後に「酸点 2.49~2.5.2 ℃ (分解)」を挿入する。

19第46ページも行の「ヒドロキサム酸」の後に 「 融点 2 3 8~2 4 1 で (分解)」を挿入する。

間第46ページ1行と8行の間に「融点211~ 219℃(分解)」を挿入する。

00第46ページ下から5行と4行の間に「融点1 58~162℃」を抑入する。

0.1 第46ページ下から2行と末行の間に以下の記載を挿入する。

「 ◎ 1 . 1 -ジメチル - 1 , 2 , 5 , 1 -テトラヒ

(5)第3 1 ページ 3 行の「 4 , 5 - g] キノリンー 7 -カルボン酸」の後に「 触点 2·8 0 ~ 2 8 2 モ」を挿入する。

(6)第32ページ2行の「酸」の後に「触点308 ~311℃(分解)」を挿入する。

(7)第32ページも行の「ルポン酸」の後に「融点 222~224で 」を挿入する。

(8)第32ページ 9 行の「〔4,5-g〕キノリン -1-カルボン散」の後に「融点212~214 で」を振入する。

(9)第4 1 ページ 1 行の「 4 , 5 - g] キノリンー 7 - ヒドロキサム砂 」の後に「 酸点 2 4 6 ~ 2 4

知繁41ページ1行の「4.5-g]キノリンー 1-ヒドロキサム酸」の後に「船点249~25 1 エ(分解)」を挿入する。

ドロー2、8 -ジオキソイミダゾ(4,5-g) キノリンー1-ヒドロキサム酸 融点343~3 46で(分解)

酸 融点233~234で(分解)

◎ $5 - 7 \, 7 \, \nu \, \lambda \, \nu \, \nu \, -1$, $3 - 9 \, J + \nu \, -1$, 2 , 5 , $8 - \mathcal{F} + \mathcal{P} \, \mathsf{E} \, \mathsf{F} \, \mathsf{D} - 2$, $8 - 9 \, \lambda \, \lambda \, \gamma \, J \, A \, Z$ ダブ(4 , 5 - 8) キノリン $- 7 - \mathsf{E} \, \mathsf{F} \, \mathsf{D} + \mathsf{F} \, \mathsf{D} \, \lambda \, A \, Z$

酸 酸点167~170℃

⑤ 5 - グラニルー1 、3 - ジノチルー1 、2 、5 、8 - デトラヒドロー2 、8 - ジオキソイミダゾ
 〔 4 、5 - g 〕キノリンー7 - ヒドロキサム●
 融点186~190℃

特局間53-50197(15)

手統補正書(自発)

昭和52年 2001 16 日

特許庁 長官 順谷善二 殿

1. 事件の表示

昭和 51 年特許顯第 123626 号

2. 発明の名称

イミダゾキノリン誘導体

3. 補正をする者

ポ件との関係 特許出顧人

住 所 大阪市東区平野町 8 丁目35番地

名(6 7 2) 存 占 富製薬株式会社

10 1 21 代表者 田 坂 元 祈

4. 代 理 人

住 所 大阪市東区平野町 3 丁目35番地

吉尔製浆株式会社内

名 弁理士 高宮城 勝



5. 補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の構

5 , 8 ーテトラヒドロー 2 , 8 ージオキソイミダ ゾC 4 , 5 ーæ] キノリンー 1 ーヒドロキサム酸 酸点 3 0 5 ~ 3 0 6 で (分衆)

ドロキサム酸 融点196~199℃(分解)

◎1.3-ジメナル-5-(2-メナルアリル)

-1 , 2 , 5 , 8 - テトラヒドロー 2 , 8 - ジオ

キソイミダゾに4,5-g〕キノリンー7~ヒド

ロキサム酸 融点234~237℃(分解)

◎5-エナル-1,3-ジノナル-1,2,5,

↓ーテトラヒドロー2 , ↓ -ジオキソイミダブC

4 ,5 - g] キノリンー1-ヒドロキサム酸カリ

ウム 融点199~202で(分解)

以上

6. 袖正の内容

明細書(昭和52年10月24日付手統補正) より補正されたもの)を以下の通り補正する。..

- (1) 前配補正書第2ページ第1行の「エチル」を「プチル」に訂正する。
- (2) 関第 7 ページ末行の「 5 ープロペニル 」を「 5 ー (1 ープロペニル) 」に訂正する。

以上